

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION  
EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété  
Intellectuelle  
Bureau international



(43) Date de la publication internationale  
26 septembre 2002 (26.09.2002)

PCT

(10) Numéro de publication internationale  
WO 02/074268 A2

(51) Classification internationale des brevets<sup>7</sup> : A61K 7/13,  
C09B 26/02, C07D 233/88

(21) Numéro de la demande internationale :  
PCT/FR02/00857

(22) Date de dépôt international : 11 mars 2002 (11.03.2002)

(25) Langue de dépôt : français

(26) Langue de publication : français

(30) Données relatives à la priorité :  
01/03538 15 mars 2001 (15.03.2001) FR

(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US) :  
L'OREAL [FR/FR]; 14, rue Royal, F-75008 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement) : VIDAL,  
Laurent [FR/FR]; 7, rue de Rungis, F-75013 Paris (FR).  
DAVID, Hervé [FR/FR]; 5 Avenue du Président Wilson,  
F-94340 Joinville le Pont (FR).

(74) Mandataire : FEVRIER, Murielle; L'Oréal - DPI, 6, rue  
Bertrand Sincholle, F-92110 Clichy (FR).

(81) États désignés (national) : AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ,  
BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ,  
DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM,  
HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK,  
LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX,  
MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI,  
SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN,  
YU, ZA, ZM, ZW.

(84) États désignés (régional) : brevet ARIPO (GH, GM, KE,  
LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet  
eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet  
européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR,  
IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ,  
CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN,  
TD, TG).

Publiée :

— sans rapport de recherche internationale, sera republiée  
dès réception de ce rapport

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abrévia-  
tions, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et  
abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de  
la Gazette du PCT.

(54) Title: NOVEL DYEING COMPOSITIONS FOR THE DYEING OF KERATIN FIBRES COMPRISING 5-MEMBERED  
HETEROCYCLIC HYDRAZONE COMPOUNDS AS AN OXIDATION BASE

(54) Titre : NOUVELLES COMPOSITIONS TINCTORIALES POUR LA TEINTURE DE FIBRES KERATINIQUES COMPRE-  
NANT A TITRE DE BASE D'OXYDATION DES COMPOSES HYDRAZONE HETEROCYCLIQUES A 5 CHAINONS

(57) Abstract: The invention relates to a novel composition that is used for the oxidation dyeing of keratin fibres, in particular human  
hair, comprising at least one 5-membered heterocyclic hydrazone-type compound as an oxidation base and at least one coupling  
agent. The invention also relates to the dyeing method using same and to novel 5-membered heterocyclic hydrazone compounds.

(57) Abrégé : L'invention a pour objet une nouvelle composition utile pour la teinture par oxydation des fibres kératiniques, en  
particulier des cheveux humains comprenant à titre de base d'oxydation au moins un composé du type hydrazone hétérocyclique à 5  
chainons et au moins un coupleur ainsi que le procédé de teinture les mettant en oeuvre. L'invention a aussi pour objet de nouveaux  
composés hydrazone hétérocycliques à 5 chainons.

BEST AVAILABLE COPY

WO 02/074268 A2

COMPOSITIONS TINCTORIALES POUR LA TEINTURE DE FIBRES KERATINIQUES COMPRENANT  
A TITRE DE BASE D'OXYDATION DES COMPOSES HYDRAZONE HETEROCYCLIQUES A 6  
CHAINONS

L'invention a pour objet une nouvelle composition tinctoriale utile pour la  
5 teinture par oxydation des fibres kératiniques, en particulier des cheveux humains  
comprenant à titre de base d'oxydation au moins un composé hydrazone  
hétérocyclique à 5 chaînons ainsi que le procédé de teinture les mettant en œuvre.  
L'invention a aussi pour objet de nouveaux composés hydrazone hétérocycliques à 5  
chaînons.

10 Il est connu de teindre les fibres kératiniques et en particulier les cheveux  
humains avec des compositions tinctoriales contenant des précurseurs de colorant  
d'oxydation, appelés généralement bases d'oxydation, tels que des ortho ou  
paraphénylènediamines, des ortho ou paraaminophénols et des composés  
hétérocycliques. Ces bases d'oxydation sont des composés incolores ou faiblement  
15 colorés qui, associés à des produits oxydants, peuvent donner naissance par un  
processus de condensation oxydative à des composés colorés.

On sait également que l'on peut faire varier les nuances obtenues avec ces  
bases d'oxydation en les associant à des coupleurs ou modificateurs de coloration, ces  
derniers étant choisis notamment parmi les métadiamines aromatiques, les  
20 métaaminophénols, les métadiphénols et certains composés hétérocycliques tels que  
des composés indoliques.

La variété des molécules mises en jeu au niveau des bases d'oxydation et  
des coupleurs, permet l'obtention d'une riche palette de couleurs.

La coloration dite "permanente" obtenue grâce à ces colorants d'oxydation,  
25 doit par ailleurs satisfaire un certain nombre d'exigences. Ainsi, elle doit être sans  
inconvenient sur le plan toxicologique, elle doit permettre d'obtenir des nuances dans  
l'intensité souhaitée et présenter une bonne tenue face aux agents extérieurs tels que  
la lumière, les intempéries, le lavage, les ondulations permanentes, la transpiration et  
les frottements.

30 Les colorants doivent également permettre de couvrir les cheveux blancs,  
et être enfin les moins sélectifs possibles, c'est-à-dire permettre d'obtenir des écarts de  
coloration les plus faibles possibles tout au long d'une même fibre kératinique, qui est  
en général différemment sensibilisée (i.e. abîmée) entre sa pointe et sa racine.

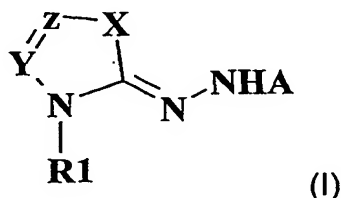
Il est déjà connu d'utiliser des composés hydrazones en particulier pour la  
35 réalisation de composition pour la teinture de fibres kératiniques. Par exemple, la

demande de brevet FR1599968 au nom de THERACHEMIE et la demande de brevet DE1922400 au nom de HENKEL décrivent de telles compositions. Ces compositions ne sont cependant pas totalement satisfaisantes, en particulier, elles ne sont pas totalement satisfaisantes au niveau de la brillance et de la puissance de la couleur obtenue.

Le but de la présente invention est de fournir de nouvelles compositions tinctoriales ne présentant pas les inconvénients de celles de la technique antérieure. En particulier, le but de la présente invention est de fournir des compositions pour la teinture de fibres kératiniques par oxydation qui présentent des teintures brillantes puissantes, peu sélectives et particulièrement résistantes, capables d'engendrer des colorations intenses dans des nuances variées.

Ce but est atteint avec la présente invention qui a pour objet une composition tinctoriale pour la teinture de fibres kératiniques comprenant dans un milieu approprié à la teinture de ces fibres,

- à titre de base d'oxydation, au moins un composé du type hydrazone de formule (I) suivante ou le sel d'addition avec un acide ou une base correspondant



dans laquelle

- X représente un atome de soufre ou  $\text{NR}_3$ , Y représente un atome d'azote ou  $\text{CR}_2$ , et Z représente un atome d'azote ou  $\text{CR}_4$  ;

- A représente un atome d'hydrogène ; un radical acyle, un radical alkylsulfonyle en  $\text{C}_1\text{-C}_4$  ou un radical arylsulfonyle, ces radicaux étant éventuellement substitués par un méthyl, un alkoxy en  $\text{C}_1\text{-C}_2$  ou un carboxy,

-  $\text{R}_1$  et  $\text{R}_3$  représentent, chacun séparément, une chaîne carbonée en  $\text{C}_1\text{-C}_{11}$ , saturée ou pouvant contenir une ou plusieurs liaisons doubles et/ou une ou plusieurs liaisons triples, linéaire ou ramifiée, pouvant former un cycle ayant de 3 à 6 chaînons, éventuellement aromatique, un ou plusieurs atomes de carbone de la chaîne pouvant être remplacés par un atome d'oxygène, d'azote, d'halogène ou de soufre, par un groupe  $\text{SO}_2$  à l'exception du carbone lié directement à l'atome d'azote ou de

carbone du cycle; les radicaux  $R_1$  et  $R_3$  ne comportant pas de liaison peroxyde, ni de radicaux diazo, nitro ou nitroso ;

- $R_2$  et  $R_4$  représentent, chacun séparément un atome d'hydrogène ; un radical alkyle ou alcényle en  $C_1$ - $C_{12}$ , linéaire ou ramifié, pouvant former un cycle carboné ayant de 3 à 6 chaînons, éventuellement aromatique, un ou plusieurs atomes de carbone des radicaux alkyle ou alcényle pouvant être remplacés par un ou plusieurs atomes d'oxygène, d'azote ou de soufre, par un groupement  $SO_2$ , ou par un halogène,

avec les conditions suivantes

- 10 lorsque  $X = NR_3$  alors  $Z = CR_4$ ,  
lorsque  $X = S$  soit  $Z = N$  et  $Y = CR_2$  soit  $Z = CR_4$  et  $Y = N$

et

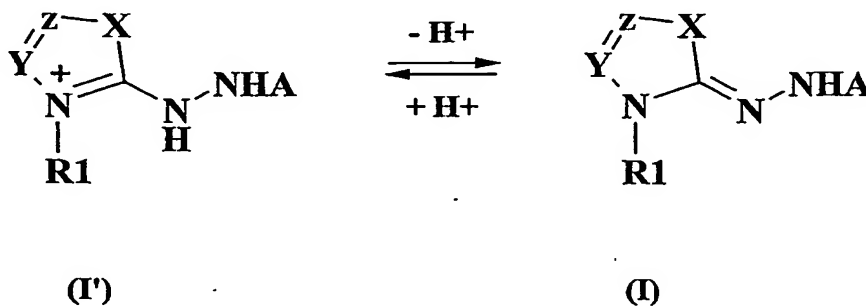
- au moins un coupleur ou le sel d'addition avec un acide correspondant.

- Dans les définitions ci-dessus, sauf autre indication, les radicaux ou groupes alkyle sont linéaires ou ramifiés et comprennent, de 1 à 10 atomes de carbone, de préférence 1 à 4 atomes de carbone. Un alcoxy est O-alkyle.

Un radical alkylsulfonyle est un radical  $Alk-SO_2-$ , un radical arylsulfonyle est un radical  $Ar-SO_2-$ , un radical alkylsulfoxyde est un radical  $Alk-SO-$ , un radical arylsulfoxyde est un radical  $Ar-SO-$ .

- 20 Un radical aryle est par exemple un groupe phényle, naphtyl, de préférence phényle.

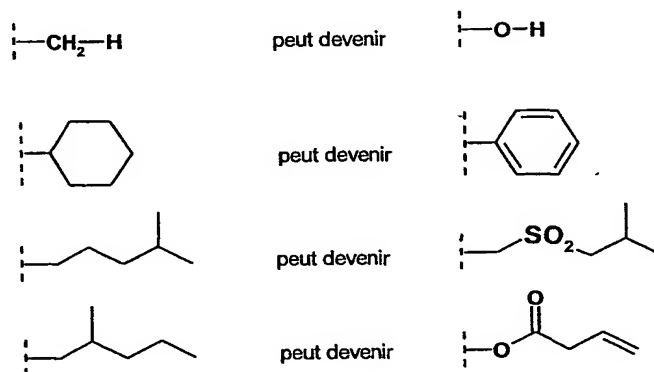
Selon le pH de la composition, il peut exister dans le milieu un équilibre acido-basique entre la formule (I') et la formule (I) ci-dessous.



L'objet de la présente invention porte sur les compositions contenant l'une et/ou l'autre des formes tautomères de formules (I) et (I'). Cependant, par souci de clarté, on se limitera dans ce qui suit à la description de composés de formule (I), cet enseignement étant directement transposable aux composés de formule (I').

- 5 Selon l'invention, lorsque qu'il est indiqué qu'un ou plusieurs des atomes de carbone des radicaux  $R_1$  et  $R_3$  peuvent être remplacés par un atome d'oxygène, d'azote, d'halogène ou de soufre ou par un groupement  $SO_2$ , et/ou que les radicaux  $R_1$  et  $R_3$  peuvent contenir une ou plusieurs liaisons doubles, cela signifie que l'on peut, à titre d'exemple, faire les transformations suivantes :

10



- Parmi les radicaux  $R_1$  et  $R_3$  définie ci-dessus, on préfère les radicaux choisis parmi un radical alkyle ou alcényle en  $C_1-C_4$  pouvant être substitué par un ou plusieurs substituants hydroxy, amino éventuellement substitué, carboxyl ; un radical
- 15 phényle pouvant être substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, un ou plusieurs groupes alkyle en  $C_1-C_4$ , alkoxy en  $C_1-C_4$ , amino, hydroxy, trifluorométhyle, alkylamino en  $C_1-C_4$ , carboxy ou sulfonyle ; un radical benzyle pouvant être substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, un ou plusieurs groupes alkyle en  $C_1-C_4$ , alkoxy en  $C_1-C_4$ , amino, trifluorométhyle ; un radical alkylamino en  $C_1-C_4$  ; un hétérocycle choisi
- 20 parmi l'imidazole, le thiazole, la pyridine ou la pyrimidine ; un radical  $(CH_2)_p-T-(CH_2)_q-VR'$  où  $p$  et  $q$  sont entiers, identiques ou différents, compris entre 1 et 3,  $R'$  représente H ou méthyle et T et V désignent indépendamment un atome d'oxygène ou un radical  $NHR''$  avec  $R''$  désignant un hydrogène ou un méthyle.
- 25 Lorsque  $R_1$  et/ou  $R_3$  est substitué par un atome d'halogène, cet atome est de préférence le chlore, le brome ou le fluor.

Parmi les radicaux  $R_1$  et  $R_3$  de la formule (I) définie ci-dessus, on préfère plus particulièrement les radicaux méthyle ; éthyle ; isopropyle ; hydroxyéthyle ; aminoéthyle ; carboxyméthyle ; carboxyéthyle ; phényle ; 2-méthoxyphényle ; 3-méthoxyphényle ; 4-méthoxyphényle ; 2-hydroxyphényle ; 3-hydroxyphényle ; 4-hydroxyphényle ; benzyle ; les hétérocycles choisis parmi pyridyle, imidazolyle, pyrimidinyle. Plus particulièrement, les radicaux  $R_1$  et  $R_3$  sont choisis parmi les groupes méthyle ; éthyle ; phényle ; 2-méthoxyphényle ; 2-hydroxyphényle ; hydroxyéthyle ; aminoéthyle ; carboxyéthyle.

Lorsqu'il est indiqué pour  $R_2$  et  $R_4$  qu'un ou plusieurs des atomes les constituants peuvent être remplacés par un atome d'oxygène, d'azote, d'halogène ou de soufre, ou par un groupement  $SO_2$ , cela signifie que l'on peut faire les transformations décrites précédemment pour  $R_1$ . Dans le cas de  $R_2$  et  $R_4$ , l'halogène est de préférence choisi parmi le chlore, le brome ou le fluor.

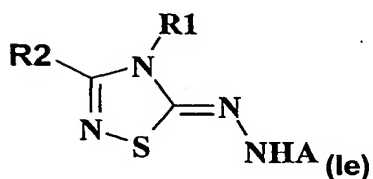
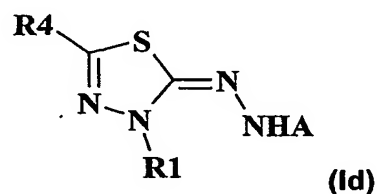
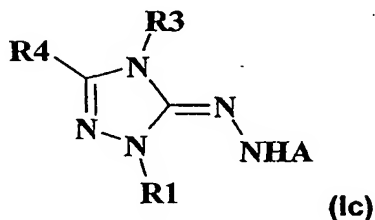
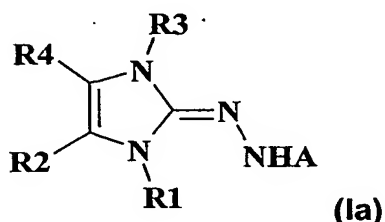
Les radicaux  $R_2$  et  $R_4$  de la formule (I) préférés sont choisis parmi un atome d'hydrogène ; un radical alkyle par exemple méthyle, éthyle, propyle, isopropyle ; un radical alkyle substitué par un hydroxy, amino ou un halogène comme hydroxyméthyle, hydroxyéthyle, 1,2-dihydroxyéthyle, 1,2-dihydroxypropyle, 2,3-dihydroxypropyle, aminométhyle, aminoéthyle, aminopropyle trifluorométhyle ; un radical phényle pouvant être substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi les radicaux alkyle, hydroxy, amino, alcoxy, carboxyl, trifluorométhyle, sulfonique ; les radicaux benzyle et les benzyles substitués par un alcoxy, par exemple méthoxy, ou hydroxy notamment 2-méthoxybenzyle, 3-méthoxybenzyle, 4-méthoxybenzyle, 2-hydroxybenzyle, 3-hydroxybenzyle, 4-hydroxybenzyle ; un hétérocycle choisi parmi N-pyrrolidinyle, N-pipéridinyle, N-morpholine, N-pipérazinyle ou N-imidazolyle ; un radical alcoxy comme méthoxy ou éthoxy ; un radical phosphonyle ; un radical siloxy ; un radical amino ; un radical acyle ; un radical acylamino ; un radical sulfonamide ; un radical uréido ; un radical sulfonylamino.

Les radicaux  $R_2$  et  $R_4$  préférés sont l'hydrogène ; un radical alkyle choisi parmi méthyle, éthyle ; un radical alkyle substitué choisi parmi trifluorométhyle ; hydroxyméthyle, hydroxyéthyle, aminométhyle, aminoéthyle ; le benzyle ; un phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux méthyle, hydroxy, amino, méthoxy ; 2-méthoxybenzyle ; 4-méthoxybenzyle ; 2-

hydroxybenzyle ; 4-hydroxybenzyle ; un hétérocycle choisi parmi pyrrolidinyle, pipéridinyle ; un radical méthoxy ; un radical acyle ; un radical amino. Plus particulièrement, les radicaux  $R_2$  et  $R_4$  sont choisis parmi l'hydrogène ; méthyle ; éthyle ; trifluorométhyle ; phényle ; pyrrolidinyle ; méthoxy ; amino.

- 5 Parmi les radicaux A de la formule (I) définie ci-dessus, on préfère les radicaux choisis parmi l'hydrogène ; un radical acyle ; un radical méthylsulfonyl ; un radical phénylsulfonyl ; un radical toluylsulfonyl. Plus particulièrement, le radical A est l'hydrogène.

- 10 Selon des modes de réalisation particuliers, le composé de formule (I) présente l'une des formules suivantes :



dans lesquelles  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$ ,  $R_4$  et A sont tels que définis précédemment.

- 15 A titre d'exemple de composés de formule (Ia), appelés (1- $R_1$ -3- $R_2$ -1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone, on peut citer:

- (1,3-diméthyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; (1,3-dihydroxyéthyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; (1,3-diaminoéthyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; (4-méthoxy-1,3-diméthyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; (4-pyrrolidino-1,3-diméthyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ;

(4-carboxy-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; (4-phényl-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; (4-amino-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone

- N-acetyl (1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (1,3-dihydroxyethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (1,3-diaminoethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (4-méthoxy-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (4-pyrrolidino-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (4-carboxy-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (4-phényl-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (4-amino-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone

- N-formyl (1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (1,3-dihydroxyethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (1,3-diaminoethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (4-méthoxy-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (4-pyrrolidino-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (4-carboxy-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (4-phényl-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (4-amino-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone

- Acide N-methanesulfonique (1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (1,3-dihydroxyethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (1,3-diaminoethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (4-méthoxy-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (4-pyrrolidino-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (4-carboxy-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (4-phényl-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (4-amino-1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone.

- Acide N-phenylsulfonique (1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-phenylsulfonique (1,3-dihydroxyethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-phenylsulfonique (1,3-diaminoethyl-1,3-dihydro-



imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N- phenylsulfonique (4-méthoxy-1,3-diméthyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N- phenylsulfonique (4- pyrrolidino -1,3-diméthyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N- phenylsulfonique (4-carboxy-1,3-diméthyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N- phenylsulfonique (4-phényl-1,3-diméthyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone ;  
5 Acide N- phenylsulfonique (4-amino-1,3-diméthyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone.

A titre d'exemple de composés de formule (Ic), appelés les (2-R1-4-R3-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone, on peut citer:

10 • (2,4-diméthyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; (2,4-dihydroxyéthyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; (2,4-diaminoéthyl)-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; (5-méthoxy-2,4-diméthyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; (5- pyrrolidino -2,4-diméthyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; (5-carboxy-2,4-diméthyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; (5-phényl-2,4-diméthyl-2,4-dihydro-  
15 triazol-3-ylidène)-hydrazone ; (5-amino-2,4-diméthyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone

• N-acetyl (2,4-diméthyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (2,4-dihydroxyéthyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (2,4-diaminoéthyl)-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (5-méthoxy-2,4-diméthyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (5- pyrrolidino -2,4-diméthyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (5-carboxy-2,4-diméthyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (5-phényl-2,4-diméthyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (5-amino-2,4-diméthyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone  
20

• N-formyl (2,4-diméthyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (2,4-dihydroxyéthyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (2,4-diaminoéthyl)-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (5-méthoxy-2,4-diméthyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (5- pyrrolidino -2,4-diméthyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (5-carboxy-2,4-diméthyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (5-phényl-2,4-diméthyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (5-amino-2,4-diméthyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone  
25  
30

• Acide N-methanesulfonique (2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; Acide N- methanesulfonique (2,4-dihydroxyethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; Acide N- methanesulfonique (2,4-diaminoethyl)-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; Acide N- methanesulfonique (5-méthoxy-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; Acide N- methanesulfonique (5- pyrrolidino -2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; Acide N- methanesulfonique (5-carboxy-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; Acide N- methanesulfonique (5-phényl-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; Acide N- methanesulfonique (5-amino-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone.

• Acide N-phenylsulfonique (2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; Acide N- phenylsulfonique (2,4-dihydroxyethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; Acide N- phenylsulfonique (2,4-(2-amino-ethyl)-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; Acide N- phenylsulfonique (5-méthoxy-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; Acide N- phenylsulfonique (5- pyrrolidino -2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; Acide N- phenylsulfonique (5-carboxy-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; Acide N- phenylsulfonique (5-phényl-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone ; Acide N- phenylsulfonique (5-amino-2,4-dimethyl-2,4-dihydro-triazol-3-ylidène)-hydrazone.

A titre d'exemple de composés de formule (Id), appelé les (3-R1-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone, on peut citer

• (3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; (3-hydroxyethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; (3-aminoethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; (5-méthoxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; (5- pyrrolidino -3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; (5-carboxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; (5-(4'-fluorosulfonyl)phényl-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; (5-amino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone

• N-acetyl (3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (3-hydroxyethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (3-aminoethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (5-méthoxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (5- pyrrolidino -3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-

hydrazone ; N-acetyl (5-carboxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (5-phényl-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (5-amino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone.

• N-formyl (3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (3-hydroxyethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (3-aminoethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (5-méthoxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (5-pyrrolidino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (5-carboxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (5-phényl-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (5-amino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone.

• Acide N-methanesulfonique (3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (3-hydroxyethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (3-aminoethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (5-méthoxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (5-pyrrolidino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (5-carboxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (5-phényl-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (5-amino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone.

• Acide N-phenylsulfonique (3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-phenylsulfonique (3-hydroxyethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-phenylsulfonique (3-aminoethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-phenylsulfonique (5-méthoxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-phenylsulfonique (5-pyrrolidino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-phenylsulfonique (5-carboxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-phenylsulfonique (5-phényl-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-phenylsulfonique (5-amino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone.

A titre de composés de formule (Ie), appelés les (3-R1-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone, on peut citer:

• (3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; (3-hydroxyethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; (3-aminoethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; (4-méthoxy-3-methyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; (4-pyrrolidino-3-methyl-3H-thiadiazol-2-

ylidène)-hydrazone ; (4-carboxy-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; (4-amino-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone

• N-acetyl (3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (3-hydroxyethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (3-aminoethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (4-méthoxy-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (4-pyrrolidino-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (4-carboxy-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (4-phényl-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-acetyl (4-amino-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone.

• N-formyl (3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (3-hydroxyethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (3-aminoethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (4-méthoxy-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (4-pyrrolidino-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (4-carboxy-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (4-phényl-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; N-formyl (4-amino-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone.

• Acide N-methanesulfonique (3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (3-hydroxyethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (3-aminoethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (4-méthoxy-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (4-pyrrolidino-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (4-carboxy-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (4-phényl-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-methanesulfonique (4-amino-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone.

• Acide N-phenylsulfonique (3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-phenylsulfonique (3-hydroxyethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-phenylsulfonique (3-aminoethyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-phenylsulfonique (4-méthoxy-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-phenylsulfonique (4-pyrrolidino-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-phenylsulfonique (4-carboxy-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-phenylsulfonique (4-phényl-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone ; Acide N-phenylsulfonique (4-amino-3-méthyl-3H-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone.

Selon un mode de réalisation particulier, le composé de type hydrazone correspond à la formule (Ia) dans laquelle R1 et R3 représentent un radical alkyle en C1-C4 et R2, R4 et A sont l'hydrogène.

5 Selon un mode de réalisation différent, le composé de type hydrazone correspond à la formule (Id) dans laquelle R4 est un radical phényle substitué ou non, R1 est un radical alkyle en C1-C4 et A est un atome d'hydrogène.

Les composés de formules (I) utiles dans la composition de la présente invention peuvent être obtenus à partir des procédés de préparation décrits par exemple dans les publications de Manecke G., Kautz J. ; *Tetrahedron Lett.*, **1972**, 7, 629-632, *Chemical Abstracts*, **1961**, 55, 4537F, et Hunig S., Muller F. ; *Liebigs Ann. Chem.*, **BD609**, **1957**, 160-170.

Le coupleur utile dans la composition de la présente invention est un coupleur conventionnellement utilisé pour la teinture de fibres kératiniques. Parmi ces coupleurs, on peut notamment citer les métaphénylènediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols et les coupleurs hétérocycliques.

Parmi les coupleurs hétérocycliques utilisables dans la composition tinctoriale conforme à l'invention, on peut notamment citer les dérivés indoliques, les dérivés indoliniques, les dérivés de benzimidazole, les dérivés de benzomorpholine, les dérivés de sésamol, les dérivés pyrazolo-azoliques, les dérivés pyrrolo-azoliques, 20 les dérivés imidazolo-azoliques, les dérivés pyrazolo-pyrimidiniques, les dérivés de pyrazolin-3,5-diones, les dérivés pyrrolo-[3,2-d]-oxazoliques, les dérivés pyrazolo-[3,4-d]-thiazoliques, les dérivés S-oxyde-thiazolo-azoliques, les dérivés S,S-dioxyde-thiazolo-azoliques, et leurs sels d'addition avec un acide.

A titre d'exemple, on peut citer le 2-méthyl 5-aminophénol, le 5-N-( $\beta$ -hydroxyéthyl)amino 2-méthyl phénol, le 6-chloro-2-méthyl-5-aminophénol, le 3-amino phénol, le 1,3-dihydroxy benzène, le 1,3-dihydroxy 2-méthyl benzène, le 4-chloro 1,3-dihydroxy benzène, le 2,4-diamino 1-( $\beta$ -hydroxyéthoxy) benzène, le 2-amino 4-( $\beta$ -hydroxyéthylamino) 1-méthoxybenzène, le 1,3-diamino benzène, le 1,3-bis-(2,4-diaminophénoxy) propane, la 3-uréido aniline, le 3-uréido 1-diméthylamino benzène, le 30 le sésamol, le 1- $\beta$ -hydroxyéthylamino-3,4-méthylènedioxybenzène, l' $\alpha$ -naphtol, le 2-méthyl-1-naphtol, le 6-hydroxy indole, le 4-hydroxy indole, le 4-hydroxy N-méthyl indole, la 2-amino-3-hydroxy pyridine, la 6-hydroxy benzomorpholine la 3,5-diamino-

2,6-diméthoxypyridine, le 1-N-( $\beta$ -hydroxyéthyl)amino-3,4-méthylène dioxycyclohexène, le 2,6-bis-( $\beta$ -hydroxyéthylamino)toluène et leurs sels d'addition.

Dans la composition de la présente invention, le ou les composés de formule (I) sont chacun présents de préférence en quantité comprise entre 0,001 et 10 %, plus préférentiellement entre 0,005 et 6 % en poids du poids total de la composition tinctoriale et le ou les coupleurs sont présents en quantité de préférence comprise entre 0,001 et 10 %, plus préférentiellement de 0,005 à 6 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.

La composition selon la présente invention peut de plus comprendre une ou plusieurs bases d'oxydation additionnelles différentes des bases d'oxydation de formule (I). Ces bases d'oxydation additionnelles sont choisies parmi les bases d'oxydation classiquement utilisées en teinture d'oxydation, par exemple les paraphénylènediamines, les bis-phénylalkylènediamines, les para-aminophénols, les ortho-aminophénols et les bases hétérocycliques.

Parmi les paraphénylènediamines, on peut citer à titre d'exemple, la paraphénylènediamine, la paratoluyènediamine, la 2-chloro paraphénylènediamine, la 2,3-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diéthyl paraphénylènediamine, la 2,5-diméthyl paraphénylènediamine, la N,N-diméthyl paraphénylènediamine, la N,N-diéthyl paraphénylènediamine, la N,N-dipropyl paraphénylènediamine, la 4-amino N,N-diéthyl 3-méthyl aniline, la N,N-bis-( $\beta$ -hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la 4-N,N-bis-( $\beta$ -hydroxyéthyl)amino 2-méthyl aniline, la 4-N,N-bis-( $\beta$ -hydroxyéthyl)amino 2-chloro aniline, la 2- $\beta$ -hydroxyéthyl paraphénylènediamine, la 2-fluoro paraphénylènediamine, la 2-isopropyl paraphénylènediamine, la N-( $\beta$ -hydroxypropyl) paraphénylènediamine, la 2-hydroxyméthyl paraphénylènediamine, la N,N-diméthyl 3-méthyl paraphénylènediamine, la N,N-(éthyl,  $\beta$ -hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la N-( $\beta$ , $\gamma$ -dihydroxypropyl) paraphénylènediamine, la N-(4'-aminophényl) paraphénylènediamine, la N-phényl paraphénylènediamine, la 2- $\beta$ -hydroxyéthoxy paraphénylènediamine, la 2- $\beta$ -acétylaminoéthoxy paraphénylènediamine, la N-( $\beta$ -méthoxyéthyl) paraphénylènediamine, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les paraphénylènediamines citées ci-dessus, la paraphénylènediamine, la paratoluyènediamine, la 2-isopropyl paraphénylènediamine, la 2- $\beta$ -hydroxyéthyl paraphénylènediamine, la 2- $\beta$ -hydroxyéthoxy paraphénylènediamine, la 2,6-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diéthyl

paraphénylènediamine, la 2,3-diméthyl paraphénylènediamine, la N,N-bis-( $\beta$ -hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la 2-chloro paraphénylènediamine, la 2- $\beta$ -acétylaminoéthoxy paraphénylènediamine, et leurs sels d'addition avec un acide sont particulièrement préférées.

5            Parmi les bis-phénylalkylènediamines, on peut citer à titre d'exemple, le N,N'-bis-( $\beta$ -hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) 1,3-diamino propanol, la N,N'-bis-( $\beta$ -hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) éthylènediamine, la N,N'-bis-(4-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-( $\beta$ -hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(4-méthyl-aminophényl)  
10 tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(éthyl) N,N'-bis-(4'-amino, 3'-méthylphényl) éthylènediamine, le 1,8-bis-(2,5-diamino phénoxy)-3,6-dioxaoctane, et leurs sels d'addition avec un acide.

          Parmi les para-aminophénols, on peut citer à titre d'exemple, le para-aminophénol, le 4-amino 3-méthyl phénol, le 4-amino 3-fluoro phénol, le 4-amino 3-  
15 hydroxyméthyl phénol, le 4-amino 2-méthyl phénol, le 4-amino 2-hydroxyméthyl phénol, le 4-amino 2-méthoxyméthyl phénol, le 4-amino 2-aminométhyl phénol, le 4-amino 2-( $\beta$ -hydroxyéthyl aminométhyl) phénol, le 4-amino 2-fluoro phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.

          Parmi les ortho-aminophénols, on peut citer à titre d'exemple, le 2-amino  
20 phénol, le 2-amino 5-méthyl phénol, le 2-amino 6-méthyl phénol, le 5-acétamido 2-amino phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.

          Parmi les bases hétérocycliques, on peut citer à titre d'exemple, les dérivés pyridiniques, les dérivés pyrimidiniques et les dérivés pyrazoliques.

          Parmi les dérivés pyridiniques, on peut citer les composés décrits par  
25 exemple dans les brevets GB 1 026 978 et GB 1 153 196, comme la 2,5-diamino pyridine, la 2-(4-méthoxyphényl)amino 3-amino pyridine, la 2,3-diamino 6-méthoxy pyridine, la 2-( $\beta$ -méthoxyéthyl)amino 3-amino 6-méthoxy pyridine, la 3,4-diamino pyridine, et leurs sels d'addition avec un acide.

          Parmi les dérivés pyrimidiniques, on peut citer les composés décrits par  
30 exemple dans les brevets DE 2 359 399 ; JP 88-169 571 ; JP 05 163 124 ; EP 0 770 375 ou demande de brevet WO 96/15765 comme la 2,4,5,6-tétra-aminopyrimidine, la 4-hydroxy 2,5,6-triaminopyrimidine, la 2-hydroxy 4,5,6-triaminopyrimidine, la 2,4-dihydroxy 5,6-diaminopyrimidine, la 2,5,6-triaminopyrimidine, et les dérivés pyrazolo-pyrimidiniques tels ceux mentionnés dans la demande de brevet FR-A-2 750  
35 048 et parmi lesquels on peut citer la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ; la 2,5-

diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ; la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine ; la 2,7-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine ; le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol ; le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-5-ol ; le 2-(3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamino)-éthanol, le 2-(7-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-ylamino)-éthanol, le 2-[(3-amino-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin-7-yl)-(2-hydroxy-éthyl)-amino]-éthanol, le 2-[(7-amino-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin-3-yl)-(2-hydroxy-éthyl)-amino]-éthanol, la 5,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine, la 2,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine, la 2, 5, N 7, N 7-tetraméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine, la 3-amino-5-méthyl-7-imidazolylpropylamino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine et leurs sels d'addition avec un acide et leurs formes tautomères, lorsqu'il existe un équilibre tautomérique.

Parmi les dérivés pyrazoliques, on peut citer les composés décrits dans les brevets DE 3 843 892, DE 4 133 957 et demandes de brevet WO 94/08969, WO 94/08970, FR-A-2 733 749 et DE 195 43 988 comme le 4,5-diamino 1-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-( $\beta$ -hydroxyéthyl) pyrazole, le 3,4-diamino pyrazole, le 4,5-diamino 1-(4'-chlorobenzyl) pyrazole, le 4,5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-méthyl 1-phényl pyrazole, le 4,5-diamino 1-méthyl 3-phényl pyrazole, le 4-amino 1,3-diméthyl 5-hydrazino pyrazole, le 1-benzyl 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-tert-butyl 1-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-tert-butyl 3-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-( $\beta$ -hydroxyéthyl) 3-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-éthyl 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole, le 4,5-diamino 1-éthyl 3-hydroxyméthyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole, le 4-amino 5-(2'-aminoéthyl)amino 1,3-diméthyl pyrazole, le 3,4,5-triamino pyrazole, le 1-méthyl 3,4,5-triamino pyrazole, le 3,5-diamino 1-méthyl 4-méthylamino pyrazole, le 3,5-diamino 4-( $\beta$ -hydroxyéthyl)amino 1-méthyl pyrazole, et leurs sels d'addition avec un acide.

Dans la composition de la présente invention, la base additionnelle est présente en quantité de préférence comprise entre 0,001 et 10 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale et encore plus préférentiellement de 0,005 à 6 %.

D'une manière générale, les acides permettant de former le sel d'addition avec un acide utilisable dans le cadre des compositions tinctoriales de l'invention pour les bases d'oxydation et les coupleurs sont notamment choisis les acides minéraux ou organiques comme l'acide chlorhydrique, l'acide bromhydrique, l'acide



orthophosphorique, l'acide sulfurique, les acides carboxyliques comme l'acide acétique, l'acide tartrique, l'acide citrique, l'acide lactique, les acides sulfoniques.

Les sels d'addition utilisables dans le cadre de l'invention sont par exemple choisis parmi les sels d'addition avec la soude, la potasse, l'ammoniaque, les amines  
5 ou les alcanolamines.

La composition tinctoriale conforme à l'invention peut en outre contenir un ou plusieurs colorants directs pouvant notamment être choisis parmi les colorants nitrés de la série benzénique, les colorants directs cationiques, les colorants directs azoïques, les colorants directs méthiniques.

10 Le milieu approprié pour la teinture appelé aussi support de teinture est généralement constitué par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique pour solubiliser les composés qui ne seraient pas suffisamment solubles dans l'eau. A titre de solvant organique, on peut par exemple citer les alcanols inférieurs en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, tels que l'éthanol et l'isopropanol ; les polyols et éthers de polyols  
15 comme le 2-butoxyéthanol, le propylèneglycol, le monométhyléther de propylèneglycol, le monoéthyléther et le monométhyléther du diéthylèneglycol, ainsi que les alcools aromatiques comme l'alcool benzylique ou le phénoxyéthanol, et leurs mélanges.

Les solvants peuvent être présents dans des proportions de préférence comprises entre 1 et 40 % en poids environ par rapport au poids total de la  
20 composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement entre 5 et 30 % en poids environ.

La composition tinctoriale conforme à l'invention peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux, tels que des agents tensio-actifs anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, zwitterioniques ou leurs mélanges, des polymères anioniques,  
25 cationiques, non-ioniques, amphotères, zwitterioniques ou leurs mélanges, des agents épaississants minéraux ou organiques, et en particulier les épaississants associatifs polymères anioniques, cationiques, non ioniques et amphotères, des agents antioxydants, des agents de pénétration, des agents séquestrants, des parfums, des  
30 tampons, des agents dispersants, des agents de conditionnement tels que par exemple des silicones volatiles ou non volatiles, modifiées ou non modifiées, des agents filmogènes, des céramides, des agents conservateurs, des agents opacifiants.

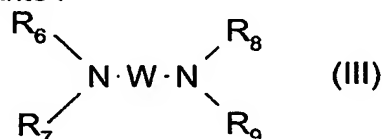
Les adjuvants ci-dessus sont en général présents en quantité comprise pour chacun d'eux entre 0,01 et 20 % en poids par rapport au poids de la composition.

Bien entendu, l'homme de l'art veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires de manière telle que les propriétés avantageuses attachées intrinsèquement à la composition de teinture d'oxydation conforme à l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par la ou les adjonctions envisagées.

Le pH de la composition tinctoriale conforme à l'invention est généralement compris entre 3 et 12 environ, et de préférence entre 5 et 11 environ. Il peut être ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques ou bien encore à l'aide de systèmes tampons classiques.

Parmi les agents acidifiants, on peut citer, à titre d'exemple, les acides minéraux ou organiques comme l'acide chlorhydrique, l'acide orthophosphorique, l'acide sulfurique, les acides carboxyliques comme l'acide acétique, l'acide tartrique, l'acide citrique, l'acide lactique, les acides sulfoniques.

Parmi les agents alcalinisants on peut citer, à titre d'exemple, l'ammoniaque, les carbonates alcalins, les alcanolamines telles que les mono-, di- et triéthanolamines ainsi que leurs dérivés, les hydroxydes de sodium ou de potassium et les composés de formule (III) suivante :



dans laquelle W est un reste propylène éventuellement substitué par un groupement hydroxyle ou un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> ; R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub> et R<sub>9</sub>, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> ou hydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>.

La composition tinctoriale selon l'invention peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels, ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

L'invention a également pour objet un procédé de teinture des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux mettant en œuvre la composition tinctoriale telle que définie précédemment.

Selon ce procédé, on applique sur les fibres la composition selon la présente invention telle que définie précédemment, la couleur étant révélée à l'aide d'un agent oxydant. La couleur peut être révélée à pH acide, neutre ou alcalin et l'agent

oxydant peut être ajouté à la composition de l'invention juste au moment de l'emploi ou il peut être mis en œuvre à partir d'une composition oxydante le contenant, appliquée simultanément ou séquentiellement à la composition de l'invention sur les fibres.

Selon un mode de réalisation particulier, la composition selon la présente invention est mélangée, de préférence au moment de l'emploi, à une composition contenant, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un agent oxydant, cet agent oxydant étant présent en une quantité suffisante pour développer une coloration. Le mélange obtenu est ensuite appliqué sur les fibres kératiniques. Après un temps de pose de 3 à 50 minutes environ, de préférence 5 à 30 minutes environ, les fibres

10   kératiniques sont rincées, lavées au shampoing, rincées à nouveau puis séchées.

Les agents oxydants classiquement utilisés pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques sont par exemple le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que les perborates et persulfates, les peracides et les systèmes d'oxydations enzymatiques.

15   Les systèmes d'oxydations enzymatiques sont par exemple choisis parmi les peroxydases, le cas échéant en présence d'au moins un donneur pour ces peroxydases, les oxydoréductases à 2 électrons en présence d'au moins un donneur pour ces oxydoréductases, et les oxydoréductases à 4 électrons.

A titre d'oxydoréductases à 2 électrons, on peut citer les pyranose

20   oxydases, les glucose oxydases, les glycérol oxydases, les lactate oxydases, les pyruvate oxydases et les uricases. A titre d'oxydoréductases à 4 électrons, on peut citer les laccases, les tyrosinases, les catéchol oxydases et les polyphénol oxydases. A titre de peroxydases, on peut citer les NADH peroxydases, les acides gras peroxydases, les NADPH peroxydases, les cytochrome C peroxydase, les glutathion peroxydases, les

25   catalases et les peroxydases simplex.

Le peroxyde d'hydrogène et les systèmes d'oxydations enzymatiques sont particulièrement préférés.

La composition oxydante contenant l'agent oxydant peut renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux et

30   tels que définis précédemment.

Le pH de la composition oxydante renfermant l'agent oxydant est tel qu'après mélange avec la composition tinctoriale, le pH de la composition résultante appliquée sur les fibres kératiniques varie de préférence entre 3 et 12 environ, et

encore plus préférentiellement entre 5 et 11. Il peut être ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques et tels que définis précédemment.

5 La composition qui est finalement appliquée sur les fibres kératiniques peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

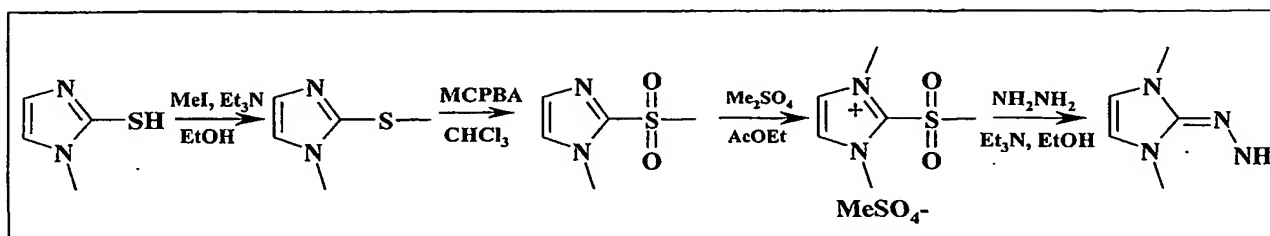
10 Un autre objet de l'invention est un dispositif à plusieurs compartiments ou "kit" de teinture dans lequel un premier compartiment renferme la composition tinctoriale définie ci-dessus et un deuxième compartiment renferme la composition oxydante. Ce dispositif peut être équipé d'un moyen permettant de délivrer sur les cheveux le mélange souhaité, tel que les dispositifs décrits dans le brevet FR-2 586 913 au nom de la demanderesse.

15 La présente invention a enfin pour objet des composés nouveaux de formules (I), (Ia), (Ic), (Id) et (Ie) telles que définis précédemment à l'exception des composés suivants : le 1,3-diméthyl 1,3 dihydro imidazol-2-one hydrazone, le (5-phényl (2,4-diméthyl) 2,4 dihydro triazole-3- ylidène) hydrazone, le (4-phényl 3-méthyl 3-hydro thiadiazol -2-ylidène) hydrazone, le (3-méthyl 3-hydro thiadiazole-2-ylidène)hydrazone, le 5-phényl 3-méthyl 3-hydro thiadiazole) hydrazone.

20 Les exemples qui suivent servent à illustrer l'invention sans toutefois en limiter la portée.

**EXEMPLES****EXEMPLES DE SYNTHÈSE****I. Synthèse du (1,3-diméthyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone**

5

**Etape n°1 : Préparation du 2-méthylthio-1-méthylimidazole**

10

Dans un ballon, on a introduit 11,4 g de 2-mercapto-1-méthylimidazole (0,1 mol), 6,85 ml d'iodure de méthyle (0,11 mol), 16,86 ml de triéthylamine et 50 ml d'éthanol. Le mélange homogène à l'origine a été laissé à 45°C pendant 1,5 heure. Le milieu réactionnel est alors concentré puis repris à l'eau et extrait avec de l'acétate d'éthyle. Après séchage sur sulfate de sodium, filtration et concentration de la phase organique, 6,48 g d'une huile jaune orangée pure est obtenue (rendement 51%).

15

L'analyse RMN  $^1\text{H}$  ( $\text{CDCl}_3$   $d_3$ , 200 MHz, ppm) conforme au produit attendu était la suivante : 7,06 (d,  $J = 1,3$  Hz, 1H) ; 6,92 (d,  $J = 1,3$  Hz, 1H) ; 3,6 (s, 3H) ; 2,6 (s, 3H). L'analyse RMN  $^{13}\text{C}$  ( $\text{DMSO}$   $d_6$ , 200 MHz, ppm) conforme au produit attendu était la suivante : 128,8 ; 122,7 ; 32,50 ; 15,51

20

L'analyse en FIA/ESI $^{+/-}$ /MS conforme au produit attendu était la suivante : M/Z : 129 (M+H) $^+$

**Etape n°2 : Préparation du 2-méthylsulfonyl-1-méthylimidazole**

25

Dans un ballon, on a introduit 2 g de 2-méthylthio-1-méthylimidazole (0,0156 mol), 9,35 g de acide métachloroperoxybenzoïque 70-75 % (0,039 mol), 50 ml de chloroforme. Le mélange homogène à l'origine a été mis à 0°C puis laissé à TA pendant 8 heures. Au milieu réactionnel est ajoutée une solution de soude 1N jusqu'à pH 8-9 et extrait avec du dichlorométhane. Après séchage sur sulfate de sodium,

filtration et concentration de la phase organique, 1,46 g d'un solide blanc pur est obtenu (rendement 59%).

L'analyse RMN  $^1\text{H}$  ( $\text{CDCl}_3$   $d_3$ , 200 MHz, ppm) conforme au produit attendu était la suivante : 7 (d,  $J = 0,9$  Hz, 1H) ; 6,89 ( $s_{\text{élargi}}$ , 1H) ; 3,9 (s, 3H) ; 3,3 (s, 3H). L'analyse

5 RMN  $^{13}\text{C}$  ( $\text{DMSO } d_6$ , 200 MHz, ppm) conforme au produit attendu était la suivante : 129 ; 128,8 ; 43,3 ; 35,4

L'analyse en FIA/ESI $^{+/-}$ /MS conforme au produit attendu était la suivante :  
M/Z : 161 ( $\text{M}+\text{H}$ ) $^+$

10 **Etape n°3 : Préparation du sel de méthosulfate de 2-methylsulfonyl-1,3-diméthylimidazolinium**

Dans un ballon, on a introduit 0,5 g de 2-méthylsulfonyl-1-méthylimidazole (0.0031 mol), 2,96 ml de diméthylsulfate (0.031 mol) et 7 ml d'acétate d'éthyle. Le mélange hétérogène à l'origine a été laissé à 45°C pendant 8 heures. Le précipité  
15 obtenu est alors filtré puis lavé plusieurs fois à l'acétate d'éthyle. Le solide blanc alors obtenu est séché sous vide en présence de  $\text{P}_2\text{O}_5$ ; 0,55 g d'un solide blanc a été obtenus (rendement 61%).

L'analyse RMN  $^1\text{H}$  ( $\text{DMSO } d_6$ , 200 MHz, ppm) conforme au produit attendu était la suivante : 8,34 (s, 2H) ; 4,11 (s, 6H) ; 3,74 (s, 3H) ; 3,38 (s, 3H). L'analyse RMN  
20  $^{13}\text{C}$  ( $\text{D}_2\text{O } d_2$ , 200 MHz, ppm) conforme au produit attendu était la suivante : 127,3 ; 55,8 ; 44,6 ; 38,6

L'analyse en FIA/ESI $^{+/-}$ /MS conforme au produit attendu était la suivante :  
M/Z : 175 ( $\text{M}$ ) $^+$

25 **Etape n°4 : Préparation du (1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone.**

Dans un ballon, on a introduit 0,9 g du sel de méthosulfate de 2-methylsulfonyl-1,3-diméthylimidazolinium (0.00315 mol), 0,306 ml d'hydrazine hydrate (0,00630 mol), 0,4 ml de triéthylamine et 5,4 ml d'éthanol. Le mélange  
30 homogène à l'origine a été laissé à température ambiante pendant 1,5 heures sous argon. Après avoir concentré le milieu réactionnel, quelques millilitres d'eau sont ajoutés. La phase aqueuse est extraite plusieurs fois avec un volume conséquent de 1-butanol. La phase organique est ensuite séchée sur sulfate de sodium, filtrée et

concentrée. L'huile ainsi obtenue est reprise par de l'éthanol. Une solution d'acide chlorhydrique dans l'éthanol est alors ajoutée. Un précipité blanc est obtenu par filtration. Après séchage sous vide en présence de  $P_2O_5$ , 0,57 g d'un solide blanc pur a été obtenu (rendement 73 %).

- 5 L'analyse RMN  $^1H$  (DMSO  $d_6$ , 200 MHz, ppm) conforme au produit attendu était la suivante : 8,20 (s élargi, 2H échangeables) ; 7,61 (s, 2H) ; 3,83 (s, 6H). L'analyse RMN  $^{13}C$  (DMSO  $d_6$ , 200 MHz, ppm) conforme au produit attendu était la suivante : 121,7 ; 35,3

L'analyse en FIA/ESI $^{+/-}$ /MS conforme au produit attendu était la suivante :

- 10 M/Z : 127 (M+H) $^+$

Analyse élémentaire :

%	C	H	N	O	Cl
calculé	24,20	5,80	22,57	4,51	42,92
trouvé	20,52	4,95	21,42	4,76	43,12

Le produit obtenu contient 3,3 molécules d'HCl et 0,7 molécule d'eau.

15

**EXEMPLES 1 A 6 DE TEINTURE**

On prépare les compositions tinctoriales suivantes (quantité en mole)

Exemples	1	2	3	4	5	6
1,3-diméthyl-(1,3-dihydro-imidazol-2-ylidène)-hydrazone	$10^{-3}$	-	-	$10^{-3}$	-	-
5-(4-fluorosulfophényl)-(1,3-dihydro-thiadiazol-2-ylidène)-hydrazone **	-	$10^{-3}$	$10^{-3}$	-	$10^{-3}$	$10^{-3}$
2,4-diamino-phénoxyéthanol, dichlorhydrate (coupleur)	$10^{-3}$	$10^{-3}$	-	$10^{-3}$	$10^{-3}$	-
2-méthyl-5-aminophénol (coupleur)	-	-	$10^{-3}$	-	-	$10^{-3}$
Support de teinture (1)	(*)	(*)	(*)			
Support de teinture (2)				(*)	(*)	(*)
Eau déminéralisée q.s.p.	100 g	100 g	100 g	100 g	100 g	100 g

\*\* produit commercial

5

**(\*) Support de teinture (1) pH 9,5**

Alcool éthylique à 96°	20 g
Métabisulfite de sodium en solution aqueuse à 35%	0,2275g M.A
Sel pentasodique de l'acide diethylene triamino pentacétique	0,48g M.A
Alkyl en C <sub>8</sub> -C <sub>15</sub> polyglucoside vendu en solution à 60% sous la dénomination ORAMIXCG110 par la société SEPPIC	3,6g M.A
Alcool benzylique	2,0g
Polyéthylène glycol à 8 moles d'OE	3,0g
NH <sub>4</sub> Cl	4,28g
Ammoniaque à 20% de NH <sub>3</sub>	6,8 g

**(\*) Support de teinture (2) pH 7**

Alcool éthylique à 96°	20 g
Métabisulfite de sodium en solution aqueuse à 35%	0,2275g M.A
Sel pentasodique de l'acide diethylene triamino pentacétique	0,48g M.A
Alkyl en C <sub>8</sub> -C <sub>15</sub> polyglucoside vendu en solution à 60% sous la dénomination ORAMIXCG110 par la société SEPPIC	3,6g M.A
Alcool benzylique	2,0g
Polyéthylène glycol à 8 moles d'OE	3,0 g
K <sub>2</sub> HPO <sub>4</sub>	20,9 g



$\text{KH}_2\text{PO}_4$ 

10,88g

Au moment de l'emploi, chaque composition est mélangée avec un poids égal d'eau oxygénée à 20 volumes (6% en poids). On obtient un pH final de 7 avec la support de teinture (2) et un pH 9,5 avec la support de teinture (1).

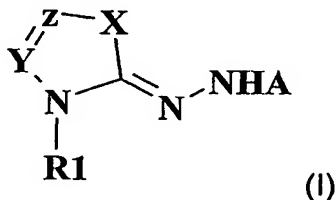
5 Chaque mélange obtenu est appliqué sur des mèches de cheveux gris à 90 % de blancs. Après 30 min de pose, les mèches sont rincées, lavées avec un shampoing standard, rincées à nouveau puis séchées.

Les résultats de teinture suivants ont été obtenus.

Exemples	1	2	3	4	5	6
Nuance observée	Cuivré	Cuivré-rouge	Cuivré-	doré	Rouge cuivré	Cuivré

## REVENDECATIONS

1. Composition tinctoriale pour la teinture de fibres kératiniques comprenant dans un milieu approprié à la teinture de ces fibres,
- 5 • à titre de base d'oxydation, au moins un composé du type hydrazone de formule (I) suivante ou le sel d'addition avec un acide ou une base correspondant



dans laquelle

- X représente un atome de soufre ou  $\text{NR}_3$ , Y représente un atome d'azote ou  $\text{CR}_2$ , et Z représente un atome d'azote ou  $\text{CR}_4$ ;
  - A représente un atome d'hydrogène ; un radical acyle , un radical alkylsulfonyle en  $\text{C}_1\text{-C}_4$  ou un radical arylsulfonyle, ces radicaux étant éventuellement substitués par un méthyl, un alkoxy en  $\text{C}_1\text{-C}_2$  ou un carboxyl,
  - $\text{R}_1$  et  $\text{R}_3$  représentent, chacun séparément, une chaîne carbonée en  $\text{C}_1\text{-C}_{11}$ , saturée ou pouvant contenir une ou plusieurs liaisons doubles et/ou une ou plusieurs liaisons triples, linéaire ou ramifiée, pouvant former un cycle ayant de 3 à 6 chaînons, éventuellement aromatique, un ou plusieurs atomes de carbone de la chaîne pouvant être remplacés par un atome d'oxygène, d'azote, d'halogène ou de soufre, par un groupe  $\text{SO}_2$  à l'exception du carbone lié directement à l'atome d'azote ou de carbone du cycle; les radicaux  $\text{R}_1$  et  $\text{R}_3$  ne comportant pas de liaison peroxyde, ni de radicaux diazo, nitro ou nitroso ;
  - $\text{R}_2$  et  $\text{R}_4$  représentent, chacun séparément un atome d'hydrogène ; un radical alkyle ou alcényle en  $\text{C}_1\text{-C}_{12}$ , linéaire ou ramifié, pouvant former un cycle carboné ayant de 3 à 6 chaînons, éventuellement aromatique, un ou plusieurs atomes de carbone des radicaux alkyle ou alcényle pouvant être remplacés par un ou plusieurs atomes d'oxygène, d'azote; de soufre ou d'halogène, ou par un groupement  $\text{SO}_2$ ,
- avec les conditions suivantes
- lorsque  $\text{X} = \text{NR}_3$  alors  $\text{Z} = \text{CR}_4$ ,

lorsque  $X = S$  soit  $Z = N$  et  $Y = CR_2$  soit  $Z = CR_4$  et  $Y = N$

et

- au moins un coupleur ou le sel d'addition avec un acide correspondant.

2. Composition selon la revendication 1 dans laquelle A représente  
5 l'hydrogène ; un radical acyle ; un radical méthylsulfonyl ; un radical phénylsulfonyl ;  
un radical toluylsulfonyl.

3. Composition selon la revendication 1 ou 2 dans laquelle  $R_1$  et  $R_3$   
représentent un radical alkyle ou alcényle en  $C_1-C_4$  pouvant être substitué par un ou  
plusieurs substituants hydroxy, amino éventuellement substitué, carboxyl ; un radical  
10 phényle pouvant être substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, groupes alkyle  
en  $C_1-C_4$ , alcoxy en  $C_1-C_4$ , amino, hydroxy, trifluorométhyle, alkylamino en  $C_1-C_4$ ,  
carboxy, sulfonyl ; un radical benzyle pouvant être substitué par un ou plusieurs  
atomes d'halogène, groupes alkyle en  $C_1-C_4$ , alcoxy en  $C_1-C_4$ , amino, hydroxy,  
trifluorométhyle, alkylamino en  $C_1-C_4$ , carboxy, sulfonyl ; un radical alkylamino en  $C_1$ -  
15  $C_4$  ; un hétérocycle choisi parmi l'imidazole, le thiazole, la pyridine ou la pyrimidine ; un  
radical  $(CH_2)_p-T-(CH_2)_q-VR'$  où  $p$  et  $q$  sont entiers, identiques ou différents, compris  
entre 1 et 3,  $R'$  représente H ou méthyle et T et V désignent indépendamment un  
atome d'oxygène ou un radical  $NR''$  avec  $R''$  désignant un hydrogène ou un méthyle.

4. Composition selon la revendication 3 dans laquelle  $R_1$  et  $R_3$   
20 représentent un radical méthyle ; éthyle ; isopropyle ; hydroxyéthyle ; aminoéthyle ;  
carboxyméthyle ; carboxyéthyle ; phényle ; 2-méthoxyphényle ; 3-méthoxyphényle ; 4-  
méthoxyphényle ; 2-hydroxyphényle ; 3-hydroxyphényle ; 4-hydroxyphényle ; benzyle ;  
les hétérocycles choisis parmi pyridyle, imidazolyle, pyrimidinyle.

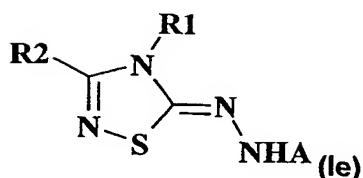
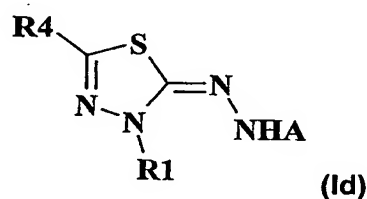
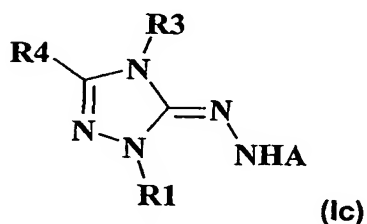
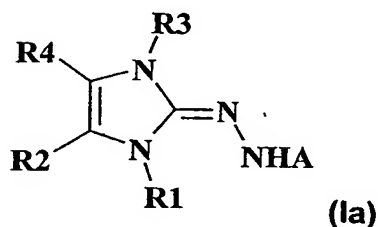
5. Composition selon la revendication 4 dans laquelle  $R_1$  et  $R_3$   
25 représentent un méthyle ; éthyle ; phényle ; 2-méthoxyphényle ; 2-hydroxyphényle ;  
hydroxyéthyle ; aminoéthyle ; carboxyéthyle.

6. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes  
dans laquelle  $R_2$  et  $R_4$  représentent un atome d'hydrogène ; un radical alkyle pouvant  
être substitué par un hydroxy, amino ou halogène ; un radical phényle éventuellement  
30 substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi les radicaux alkyle, hydroxy,  
amino, alcoxy, carboxyl, trifluorométhyle, sulfonique ; un benzyle pouvant être  
substitué par un alcoxy ou hydroxy ; un hétérocycle choisi parmi N-pyrrolidinyle, N-  
pipéridinyle, N-morpholine, N-pipérazinyle ou N-imidazolyle ; un radical alcoxy ; un  
radical phosphonyl ; un radical siloxy ; un radical amino ; un radical acyle ; un radical  
35 acylamino ; un radical sulfonamide ; un radical uréido ; un radical sulfonylamino.

7. Composition selon la revendication 6 dans laquelle  $R_2$  et  $R_4$  représentent l'hydrogène ; un radical alkyle choisi parmi méthyle, éthyle ; un radical alkyl substitué choisi parmi trifluorométhyle, hydroxyméthyle, hydroxyéthyle, aminométhyle, aminoéthyle ; le benzyle ; un phényl éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux méthyle, hydroxy, amino, méthoxy ; 2-méthoxybenzyle ; 4-méthoxybenzyle ; 2-hydroxybenzyle ; 4-hydroxybenzyle ; un hétérocycle choisi parmi pyrrolidinyne, pipéridinyne ; un radical méthoxy ; un radical acyle ; un radical amino.

8. Composition selon la revendication 7 dans laquelle  $R_2$  et  $R_4$  représentent l'hydrogène ; méthyle ; éthyle ; trifluorométhyle ; phényle ; pyrrolidinyne ; hydroxyméthyle ; hydroxyéthyle ; aminométhyle ; aminoéthyle ; méthoxy ; amino.

9. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes dans laquelle le composés de formule (I) présentent l'une des formules suivantes



dans lesquelles les groupes  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$ ,  $R_4$  et A sont tels que définis à l'une quelconque des revendications 1 à 8.

10. Composition selon la revendication 9 dans laquelle le composé du type hydrazone correspond à la formule (Ia) dans laquelle  $R_1$  et  $R_3$  représentent un radical alkyle en C1-C4 et  $R_2$  et  $R_4$  sont l'hydrogène.

11. Composition selon la revendication 9 dans laquelle le composé de type hydrazone correspond à la formule (Id) dans laquelle R4 est un radical phényle substitué ou non, R1 est un radical alkyle en C1-C4 et A est un atome d'hydrogène.

5 12. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes dans laquelle le coupleur est choisi parmi les métaphénylènediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols et les coupleurs hétérocycliques.

10 13. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes dans laquelle le ou les composés de formule (I) sont, chacun, présents en quantité comprise entre 0,001 et 10 %, et le ou les coupleurs sont présents en quantité comprise entre 0,001 et 10 %, en poids du poids total de la composition tinctoriale.

14. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 13 comprenant de plus une base d'oxydation additionnelle choisie parmi les paraphénylènediamines, les bis-phénylalkylènediamines, les para-aminophénols, les ortho-aminophénols, les bases hétérocycliques, et leurs sels d'addition avec un acide.

15 15. Composition selon la revendication 14, dans laquelle la base d'oxydation additionnelle est présente en quantité comprise entre 0,001 et 10 %, de préférence entre 0,005 et 6 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.

16. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 15 comprenant de plus un colorant direct.

20 17. Procédé de teinture d'oxydation des fibres kératiniques caractérisé en ce qu'on applique sur les fibres au moins une composition telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 16, et qu'on révèle la couleur à l'aide d'un agent oxydant.

25 18. Procédé selon la revendication 17 dans lequel l'agent oxydant est choisi parmi le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels, les peracides et les systèmes d'oxydation enzymatique.

30 19. Procédé selon la revendication 18 dans lequel le système d'oxydation enzymatique est choisi parmi les peroxydases en présence d'au moins un donneur pour ces peroxydases, les oxydoréductases à 2 électrons en présence d'au moins un donneur pour ces oxydoréductases, et les oxydoréductases à 4 électrons.

20. Procédé selon l'une des revendications 17 à 19 dans lequel l'agent oxydant est mélangé au moment de l'emploi à la composition telle que définie selon l'une quelconque des revendications 1 à 16.

35 21. Procédé selon l'une quelconque des revendications 17 à 19 dans lequel l'agent oxydant est appliqué sous forme de composition oxydante simultanément ou

séquentiellement à la composition telle que définie selon l'une quelconque des revendications 1 à 16 sur les fibres.

22. Dispositif à plusieurs compartiments ou "kit" de teinture à plusieurs compartiments, dans lequel un premier compartiment contient une composition telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 16 et un deuxième compartiment contient un agent oxydant.

23. Nouveaux composés de formules (I), (Ia), (Ic), (Id) ou (Ie) telles que définies selon l'une quelconque des revendications 1 à 11 à l'exception des composés suivants : le 1,3-diméthyl 1,3 dihydro imidazol-2-one hydrazone, le (5-phényl (2,4-diméthyl) 2,4 dihydro triazole-3-ylidène) hydrazone, le (4-phényl 3-méthyl 3-hydro thiadiazol-2-ylidène) hydrazone, le (3-méthyl 3-hydro thiadiazole-2-ylidène)hydrazone, le 5-phényl 3-méthyl 3-hydro thiadiazole) hydrazone.

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION  
EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété  
Intellectuelle  
Bureau international



(43) Date de la publication internationale  
26 septembre 2002 (26.09.2002)

PCT

(10) Numéro de publication internationale  
WO 2002/074268 A3

(51) Classification internationale des brevets<sup>7</sup> : A61K 7/13,  
C09B 26/02, C07D 233/88

(21) Numéro de la demande internationale :  
PCT/FR2002/000857

(22) Date de dépôt international : 11 mars 2002 (11.03.2002)

(25) Langue de dépôt : français

(26) Langue de publication : français

(30) Données relatives à la priorité :  
01/03538 15 mars 2001 (15.03.2001) FR

(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US) :  
L'OREAL [FR/FR]; 14, rue Royal, F-75008 Paris (FR).

(72) Inventeurs: BIRAULT, Véronique; Ash Tree Cottage,  
High Street Widdington, Saffron Walden CB113SG, Es-  
sex (GB). TERRANOVA, Eric; 102, avenue de la Bastide,  
F-06520 Magagnosc (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement) : VIDAL,  
Laurent [I/R/I/R]; 7, rue de Rungis, F-75013 Paris (FR).  
DAVID, Hervé [I/R/I/R]; 5 Avenue du Président Wilson,  
F-94340 Joinville le Pont (FR).

(74) Mandataire : FEVRIER, Murielle; L'Oréal - DPI, 6, rue  
Bertrand Sincholle, F-92110 Clichy (FR).

(81) États désignés (national) : AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ,  
BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ,  
DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM,  
HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK,  
LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX,  
MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI,  
SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN,  
YU, ZA, ZM, ZW.

(84) États désignés (régional) : brevet ARIPO (GH, GM, KE,  
LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet  
eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet  
européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR,  
IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ,  
CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN,  
TD, TG).

Publiée :

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des  
revendications, sera republiée si des modifications sont re-  
çues

(88) Date de publication du rapport de recherche  
internationale: 22 janvier 2004

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abrévia-  
tions, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et  
abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de  
la Gazette du PCT.

(54) Title: DYEING COMPOSITIONS FOR THE DYEING OF KERATIN FIBRES, COMPRISING HETEROCYCLIC HYDRA-  
ZONE COMPOUNDS

(54) Titre : COMPOSITIONS TINCTORIALES POUR LA TEINTURE DE FIBRES KERATINIQUES COMPRENANT DES  
COMPOSÉS HYDRAZONE HÉTÉROCYCLIQUES

(57) Abstract: The invention relates to a novel composition that is used for the oxidation dyeing of keratin fibres, in particular human  
hair, comprising at least one 5-membered heterocyclic hydrazone-type compound as an oxidation base and at least one coupling  
agent. The invention also relates to the dyeing method using same and to novel 5-membered heterocyclic hydrazone compounds.

(57) Abrégé : L'invention a pour objet une nouvelle composition utile pour la teinture par oxydation des fibres kératiniques, en  
particulier des cheveux humains comprenant à titre de base d'oxydation au moins un composé du type hydrazone hétérocyclique à 5  
chaînon et au moins un coupleur ainsi que le procédé de teinture les mettant en oeuvre. L'invention a aussi pour objet de nouveaux  
composés hydrazone hétérocycliques à 5 chaînon.

WO 2002/074268 A3

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No  
PCT/FR 02/00857

**A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER**  
IPC 7 A61K7/13 C09B26/02 C07D233/88

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

**B. FIELDS SEARCHED**

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 A61K C09B C07D

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, CHEM ABS Data, BEILSTEIN Data, WPI Data

**C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT**

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	GB 1 219 035 A (THERACHEMIE) 13 January 1971 (1971-01-13) cited in the application page 2, left-hand column, line 45 -right-hand column, line 73; claims 1,3,4,18	1,9,17, 23
X	US 5 518 891 A (SUKHOTIN ALEXEI ET AL) 21 May 1996 (1996-05-21) claims 1,3	23
X	S. HÜNIG ET AL: "Azofarbstoffe durch oxydative Kupplung, VIII" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 623, 1959, pages 191-201, XP008000099 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617 page 193 -page 194; example X  -/--	23

☒ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

\* Special categories of cited documents:

- \*A\* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- \*E\* earlier document but published on or after the international filing date
- \*L\* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- \*O\* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- \*P\* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- \*T\* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- \*X\* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- \*Y\* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- \*Z\* document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

30 October 2003

Date of mailing of the international search report

13/11/2003

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5816 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Voyiazoglou, D



## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

 Internatic      Application No  
 PCT/FR 02/00857

## C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	S. HÜNIG ET AL: "Azofarbstoffe durch oxydative Kupplung, XVII" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 641, 1961, pages 104-112, XP008000101 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617 page 106 -page 107; examples XI, XII, XIV, VI	23
A	S. HÜNIG ET AL: "Azofarbstoffe durch oxydative Kupplung, XVIII" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 647, 1961, pages 66-76, XP008000100 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617 page 66 -page 70; examples II, III, XII, XIV, XVIII	23
A	DATABASE WPI Section Ch, Week 197948 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class E13, AN 1979-87177B XP002188483 & SU 649 708 A (GORELIK M V), 23 May 1979 (1979-05-23) * composé du BRN (Beilstein Registry Number) : 607324 (1,3-dimethyl-1,3-dihydro-imidazol-2-one hydrazone) * abstract	23
A	DD 295 366 A (UNIV ERNST MORITZ ARNDT) 31 October 1991 (1991-10-31) page 1	23
A	S. HÜNIG ET AL: "Azofarbstoffe durch oxydative Kupplung, II" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 609, 1957, pages 160-172, XP001058975 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617 page 160 -page 164; examples I-III, VIII, IX, XI, XXIV	23
A	DE 22 27 214 A (UREAL) 14 December 1972 (1972-12-14) claims 1,4	1,9,17

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Publication No

PCT/FR 02/00857

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
GB 1219035	A	13-01-1971	AT 282072 B	10-06-1970
			BE 733731 A	28-11-1969
			CH 524369 A	30-06-1972
			DE 1922400 A1	04-12-1969
			DK 122006 B	03-01-1972
			FR 1599968 A	20-07-1970
			NL 6906270 A , B,	02-12-1969
			US 3634013 A	11-01-1972
US 5518891	A	21-05-1996	US 5710012 A	20-01-1998
SU 649708	A	28-02-1979	SU 649708 A1	28-02-1979
DD 295366	A	31-10-1991	DD 295366 A5	31-10-1991
DE 2227214	A	14-12-1972	BE 784359 A1	04-12-1972
			CA 1021324 A1	22-11-1977
			CA 1020463 A2	08-11-1977
			CH 560539 A5	15-04-1975
			DE 2227214 A1	14-12-1972
			FR 2140205 A1	12-01-1973
			GB 1360562 A	17-07-1974
			IT 982408 B	21-10-1974
			LU 63287 A1	22-01-1973
			US 3869454 A	04-03-1975
			US 3985499 A	12-10-1976
			US 4151162 A	24-04-1979
			LU 64565 A1	16-07-1973

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale No  
PCT/FR 02/00857

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE  
CIB 7 A61K7/13 C09B26/02 C07D233/88

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

## B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 7 A61K C09B C07D

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

EPO-Internal, CHEM ABS Data, BEILSTEIN Data, WPI Data

## C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	GB 1 219 035 A (THERACHEMIE) 13 janvier 1971 (1971-01-13) cité dans la demande page 2, colonne de gauche, ligne 45 -colonne de droite, ligne 73; revendications 1,3,4,18	1,9,17, 23
X	US 5 518 891 A (SUKHOTIN ALEXEI ET AL) 21 mai 1996 (1996-05-21) revendications 1,3	23
X	S. HÜNIG ET AL: "Azofarbstoffe durch oxydative Kupplung, VIII" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 623, 1959, pages 191-201, XP008000099 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617 page 193 -page 194; exemple X	23
	-/--	

☒ Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents

☒ Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

\* Catégories spéciales de documents cités:

- \*A\* document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent
- \*E\* document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- \*L\* document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- \*O\* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- \*P\* document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée

\*T\* document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention

\*X\* document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément

\*Y\* document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier

\*G\* document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

30 octobre 2003

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

13/11/2003

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale

Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Fonctionnaire autorisé

Voyiazoglou, D

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale No  
PCT/FR 02/00857

## C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	S. HÜNIG ET AL: "Azofarbstoffe durch oxydative Kupplung, XVII" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 641, 1961, pages 104-112, XP008000101 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617 page 106 -page 107; exemples XI, XII, XIV, VI	23
A	S. HÜNIG ET AL: "Azofarbstoffe durch oxydative Kupplung, XVIII" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 647, 1961, pages 66-76, XP008000100 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617 page 66 -page 70; exemples II, III, XII, XIV, XVIII	23
A	DATABASE WPI Section Ch, Week 197948 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class E13, AN 1979-87177B XP002188483 & SU 649 708 A (GORELIK M V), 23 mai 1979 (1979-05-23) * composé du BRN (Beilstein Registry Number) : 607324 (1,3-diméthyl-1,3-dihydro-imidazol-2-one hydrazone) * abrégé	23
A	DD 295 366 A (UNIV ERNST MORITZ ARNDT) 31 octobre 1991 (1991-10-31) page 1	23
A	S. HÜNIG ET AL: "Azofarbstoffe durch oxydative Kupplung, II" JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 609, 1957, pages 160-172, XP001058975 VERLAG CHEMIE GMBH. WEINHEIM., DE ISSN: 0075-4617 page 160 -page 164; exemples I-III, VIII, IX, XI, XXIV	23
A	DE 22 27 214 A (UREAL) 14 décembre 1972 (1972-12-14) revendications 1,4	1,9,17

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande

tionale No

PCT/FR 02/00857

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
GB 1219035	A	13-01-1971	AT 282072 B	10-06-1970
			BE 733731 A	28-11-1969
			CH 524369 A	30-06-1972
			DE 1922400 A1	04-12-1969
			DK 122006 B	03-01-1972
			FR 1599968 A	20-07-1970
			NL 6906270 A ,B,	02-12-1969
			US 3634013 A	11-01-1972
US 5518891	A	21-05-1996	US 5710012 A	20-01-1998
SU 649708	A	28-02-1979	SU 649708 A1	28-02-1979
DD 295366	A	31-10-1991	DD 295366 A5	31-10-1991
DE 2227214	A	14-12-1972	BE 784359 A1	04-12-1972
			CA 1021324 A1	22-11-1977
			CA 1020463 A2	08-11-1977
			CH 560539 A5	15-04-1975
			DE 2227214 A1	14-12-1972
			FR 2140205 A1	12-01-1973
			GB 1360562 A	17-07-1974
			IT 982408 B	21-10-1974
			LU 63287 A1	22-01-1973
			US 3869454 A	04-03-1975
			US 3985499 A	12-10-1976
			US 4151162 A	24-04-1979
			LU 64565 A1	16-07-1973

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning  
Operations and is not part of the Official Record**

**BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- ☒ **BLACK BORDERS**
- ☐ **IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES**
- ☒ **FADED TEXT OR DRAWING**
- ☐ **BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING**
- ☐ **SKEWED/SLANTED IMAGES**
- ☐ **COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS**
- ☐ **GRAY SCALE DOCUMENTS**
- ☒ **LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT**
- ☐ **REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY**
- ☐ **OTHER: \_\_\_\_\_**

**IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.**

**As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.**

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**